

Baytril 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Autorizzato

- Enrofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Baytril 100 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino
bovini
Caprino
Ovino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso endovenoso
Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

Suino

- carni e frattaglie. 13 giorno 2,5 bis 5 mg/kg KGW/Tag

Uso endovenoso:

•

bovini

- carni e frattaglie. 5 giorno 5 mg/kg KGW/Tag

- latte. 72 ora 5 mg/kg KGW/Tag

Uso sottocutaneo:

•

bovini

- carni e frattaglie. 12 giorno 5 mg/kg KGW/Tag

- latte. 96 ora 5 mg/kg KGW/Tag

•

Caprino

- carni e frattaglie. 6 giorno 5 mg/kg KGW/Tag

- latte. 96 ora 5 mg/kg KGW/Tag

•

Ovino

- carni e frattaglie. 4 giorno 5 mg/kg KGW/Tag

- latte. 72 ora 5 mg/kg KGW/Tag

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01MA90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Austria

Disponibile in:

Austria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Elanco Animal Health GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

3/05/1988

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autorità responsabile:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numero di autorizzazione:

8-00059

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

3/05/1988

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.